(19)【発行国】日本国特許庁 (JP)	(19) [Publication Office] Japanese Patent Office (JP)		
(12)【公報種別】公開特許公報 (A)	(12) [Kind of Document] Japan Unexamined Patent Publication (A)		
(11)【公開番号】特開2000-104087(P2000-104087A)	(11) [Publication Number of Unexamined Application] Japan U nexamined Patent Publication 2000 - 104087(P2000 - 104087A)		
(43) 【公開日】平成12年4月11日(2000. 4. 11)	(43) [Publication Date of Unexamined Application] 2000 April 1 1 day (2000.4.11)		
(54)【発明の名称】冷凍機用潤滑油基油	(54) [Title of Invention] LUBRICATING OIL BASE OIL FOR REFRIGERATOR(51) [International Patent Classification 7th Edition]		
(51)【国際特許分類第7版】			
C10M107/44	C10M107/44		
105/70	105/70		
// C10N 30:00	// C10N 30: 00		
40:30	40: 30		
[F1]	[FI]		
C10M107/44	C10M107/44		
105/70	105/70		
【審査請求】未請求	[Request for Examination] Examination not requested		
【請求項の数】3	[Number of Claims] 3		
【出願形態】FD	[Form of Application] Floppy disk		
【全頁数】6	[Number of Pages in Document] 6		
(21)【出願番号】特願平10-294452 ·	(21) [Application Number] Japan Patent Application Hei 10 - 2 94452		
(22) 【出願日】平成10年9月30日(1998.9.30)	(22) [Application Date] 1998 September 30 days (1998.9.30)		
(71) 【出願人】	(71) [Applicant]		
【識別番号】〇〇〇〇2288	[Applicant Code] 000002288		
【氏名又は名称】三洋化成工業株式会社	[Name] SANYO CHEMICAL INDUSTRIES LTD. (DB 69-053-		
【住所又は居所】京都府京都市東山区一橋野本町11番	8137) [Address] Kyoto Prefecture Kyoto City Higashiyama-ku Hitotsu		

地の1

(72)【発明者】

【氏名】岡本 毅

【住所又は居所】京都市東山区一橋野本町11番地の1 三洋化成工業株式会社内

【テーマコード(参考)】4H104

【Fターム(参考)】4H104 BE11A CE19A EA21A LA20 P A20

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 圧縮型冷凍機用の、ジフルオロメタンーペンタフルオロエタン混合冷媒(R-410A)との相溶性と電気特性に優れた冷凍機用潤滑油基油を提供する。

【解決手段】 一般式1の環状アミド化合物(a)のアルキレンオキシド付加物(A 1)および/またはA 1のアルキルエーテル化物(A 2)からなるポリエーテル化合物(A)である冷凍機用潤滑油基油。

bashino Honcho 11-1

(72) [Inventor]

[Name] Okamoto Takeshi

[Address] Inside of Kyoto City Higashiyama-ku Hitotsubashino Honcho 11-1 Sanyo Chemical Industries Ltd. (DB 69-053-8137)

[Theme Code (Reference)] 4H104

[F Term (Reference)] 4H104 BE11A CE19A EA21A LA20 PA 20

(57) [Abstract] (There is an amendment.)

[Problem] Compatibility of difluoromethane - pentafluoroeth ane mixed coolant (R - 410A) for compressing type refrigerator and lubricating oil base oil for refrigerator which is superior in electrical property are offered.

[Means of Solution] Lubricating oil base oil for refrigerator wh ich is a polyether compound (A) which consists of alkyl etherified product (A2) of alkylene oxide adduct (A1) and/or A1 of cyclic amide compound (a) of General Formula 1.

CH₂) 1-CO-N- { (R'O) 1/(R'O) .} -R'

[R1は直鎖もしくは分岐のブチレン基またはシクロヘキセン基; R2はC2または3のアルキレン基; R3は 水素またはC1~4のアルキル基; kは2~11の、mは1~5の、nは5~18の整数である。 [(R1O) (R2O) $_{n}$] の付加形式はブロックでもランダムでもよい。]

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記の一般式(1)で表される、環状アミド化合物(a)のアルキレンオキシド付加物(A1) および/または該(A1)のアルキルエーテル化物(A2)であるポリエーテル化合物(A)からなることを特徴とする冷凍機用潤滑油基油。

[As for R1 butylene group or cyclohexene group of straight or branched; as for R2the alkylene group of C2 or 3; as for R3 alkyl group of hydrogen or the C1 to 4; as for k, as for mof 2 to 11, as for then of 1 to 5 it is a integer of 5 to 18. { addition form of (R1 O) m/(R2 O)n} with block and is good with therandom]

[Claim(s)]

[Claim 1] It is displayed with below-mentioned General Formula (1), lubricating oil base oil for therefrigerator which designates that it consists of polyether compound (A) which is a alkyl etherified product (A2) of alkylene oxide adduct (A1) and/or said (A1) of cyclic amide compound (a) as feature.

【化1】

[R¹は直鎖もしくは分岐のブチレン基またはシクロヘキセン基; R²は炭素数 2 または 3 のアルキレン基; R³は水素原子または炭素数 $1 \sim 4$ のアルキル基; k は $2 \sim 1$ 1 の整数、mは $1 \sim 5$ の整数、n は $5 \sim 1$ 8 の整数である。 $\{(R^{1}O)_{m} / (R^{2}O)_{n}\}$ の付加形式はブロックでもランダムでもよい。]

【請求項2】 該 (A1) が下記の関係式 (I) および (II) を満足する請求項1記載の冷凍機用潤滑油基油

6≤m+n≤19 (I) 0.05≤m/(m+n)≤0.4 (II)

【請求項3】 該(A2)が下記の関係式(III)および(IV)を満足する請求項1または2記載の冷凍機用潤滑油基油。

 $6 \le m+n \le 23$ (111)

0. $04 \le m/(m+n) \le 0.5$ (1V)

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は冷凍機潤滑油用基油に関する。さらに詳しくは、ハイドロフルオロカーボン冷媒、特にR410Aでも使用できる圧縮型冷凍機用の潤滑油基油に関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来から、冷蔵庫、空調機、カーエアコンなどの冷凍サイクルにおいてCFC12(ジクロロジフルオロメタン)、HCFC22(モノクロロジフルオロメタン)などが良好な冷媒として使用されている。しかし、これらのフロンは成層圏のオゾン層を破壊し、生態系に悪影響を及ぼす可能性があるため、代替冷媒が検

[Chemical Formula 1]

[As for R1 butylene group or cyclohexene group of straight or branched; as for R2the alkylene group of carbon number 2 or 3; as for R3 hydrogen atomor carbon number 1 to 4 alkyl group; asfor k integer of 2 to 11, as for minteger of the 1 to 5, as for n it is a integer of 5 to 18. { addition form of (R1 O) m/(R2 O)n} with block and is good with therandom]

[Claim 2] Lubricating oil base oil for refrigerator which is state d in Claim 1 to which thesaid (A1) satisfies below-mentioned relationship (I) and (II).

$$0.05 \text{ m/(m+n)} 0.4$$
 (II)

[Claim 3] Lubricating oil base oil for refrigerator which is state d in Claim 1 or 2 to which thesaid (A2) satisfies belowmentioned relationship (III) and (IV).

$$6 \text{ m+n } 23$$
 (III)

$$0.04 \text{ m/(m+n)} 0.5 \text{ (IV)}$$

[Description of the Invention]

[0001]

[Technological Field of Invention] This invention regards base oil for refrigerator lubricating oil. Furthermore details are something regarding lubricating oil base oil for compressing type refrigeratorwhich can be used even with hydrofluorocarbon coolant and especially R410A.

[0002]

[Prior Art] CFC12 (dichlorodifluoromethane) and HCFC 22(m onochlorodifluoromethane) etc it is used from until recently, in the refrigerator, air conditioner and car air conditioner or other refrigeration cycle as satisfactory refrigerant. But, these freon destroy ozone layer of stratosphere, because there is apossibility which causes adverse effect to ecosystem,

2.0

討されている。代替冷媒としては、R-410A(ジフ ルオロメタンとペンタフルオロエタンの混合物)、Rー 407C(ジフルオロメタンとペンタフルオロエタンと 1、1、1、2-テトラフルオロエタンの混合物)、フ ロン134a(1、1、1、2-テトラフルオロエタン) などのハイドロフルオロカーボンが開発されている。 しかしながら、従来の一般的な冷凍機用潤滑油であるナ フテン系鉱油、パラフィン系鉱油はこれらのハイドロフ ルオロカーボンと相溶せず、潤滑油として使用できない 。ハイドロフルオロカーボンと比較的相溶し、潤滑性を 有する物質としてポリエーテル化合物が知られている。 ハイドロフルオロカーボンであるフロン134aとの相 溶性が良いポリエーテル化合物はかなり広く知られてい る(例えば、特開平3-28296号公報のポリプロピ レングリコールジメチルエーテル)。しかし、このポリ プロピレングリコールジメチルエーテルは、フロン 1 3 4aとは相溶性があるが、フロン134aよりさらに冷 却能力の優れるために冷蔵庫、エアコンなどの圧縮型冷 却機に特によく使用されるR-410AやR-407C に適用した場合には相溶性が不十分である。また、相溶 性を向上させるためには分子量を低くするのが一般的で あるが、分子量を低くすると電気絶縁性が低くなり、そ のために電動機と圧縮機が一体となった構造の冷凍機で は消費電力が大きくなり、さらには漏電などの問題も生 ずる。従って、ハイドロフルオロカーボンのうち、フロ ン134aだけではなくR-410Aでも相溶性と電気 絶縁性の両方を満足するものが望まれている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、フロン134aだけではなくR-410AやR-407Cなどのハイドロフルオロカーボンとの相溶性に優れ、しかも電気絶縁性(体積抵抗率)を保持し、潤滑性が優れた冷凍機用潤滑油基油を提供することを目的とする。

[0004]

【課題を解決するための手段】上記の問題点に鑑み、本発明者らは、ハイドロフルオロカーボンとして、フロン134aとだけではなくR-410AやR-40.7Cとでも相溶性に優れ、しかも、体積抵抗率を保持する潤滑油基油について鋭意研究した結果、本発明に到達した。即ち、本発明は下記の一般式(1)で表される、環状アミド化合物(a)のアルキレンオキシド付加物(A1)および/または該(A1)のアルキルエーテル化物(A2)であるポリエーテル化合物(A)からなることを特徴とする冷凍機用潤滑油基油である。

replacement coolant is examined. As replacement coolant, R-410A (mixture of difluoromethane and pentafluoroethane), R-407C (mixture of difluoromethane and pentafluoroethane and 1, 1 and 1, 2 - tetrafluoroethane), freon 134a (1, 1 and 1, 2 tetrafluoroethane) or other hydrofluorocarbon isdeveloped. But, it cannot mix naphthene type mineral oil and paraffin type mineral oil which are a lubricating oil for the conventional general refrigerator with these hydrofluorocarbon, it cannot use as lubricating oil. It mixes with hydrofluorocarbon relatively, polyether compound is known as substancewhich possesses lubricity. polyether compound where compatibility of freon 134a which is a hydrofluorocarbon is good iswidely known quite, (polypropylene glycol dimethyl ether of for example Japan Unexamined Patent Publication Hei 3 - 28296 disclosure). But, as for this polypropylene glycol dimethyl ether, freon 134a there is a compatibility, but whenfurthermore it applies to R-410A and R - 407C which especially arewell used for refrigerator and air conditioner or other compressor type refrigerator because cooling capacity is superiorfrom freon 134a, compatibility is insufficient. In addition, in order compatibility to improve, it is general to make themolecular weight low, but when molecular weight is made low, electrically insulating property is low either, with refrigerator of structure where electric motor and compressor become theone body because of that electricity consumption is large or, furthermore also theleakeage current or other problem occurs. Therefore, among hydrofluorocarbon, not only freon 134a and those which satisfythe both of compatibility and electrically insulating property even with R - 410A are desired.

[0003]

[Problems to be Solved by the Invention] As for this invention, not only freon 134a and it is superior in compatibility of R-410A and R-407C or other hydrofluorocarbon, furthermore electrically insulating property (volume resistance) you keep, it designates that lubricating oil base oil for refrigerator where lubricity is superior isoffered as objective.

[0004]

[Means to Solve the Problems] You considered to above-mentioned problem, as for these inventors, withnot only a freon 134a as hydrofluorocarbon, and R - 410A and even R - 407C it wassuperior in compatibility, furthermore, concerning lubricating oil base oil which keepsthe volume resistance result of diligent research, it arrived in this invention. Namely, this invention is displayed with below-mentioned General Formula (1), it is alubricating oil base oil for refrigerator which designates that it consists of polyether compound (A)which is a alkyl etherified product (A2) of alkylene oxide adduct (A1) and/or said (A1) of cyclic amide compound (a) as feature.

[化2]

[Chemical Formula 2]

$$(C H_2)_{k} - C O - N - \{(R^{i}O)_{m}/(R^{2}O)_{n}\} - R^{3}$$

[R^1 は直鎖もしくは分岐のブチレン基またはシクロヘキセン基; R^2 は炭素数 2 または 3 のアルキレン基; R^3 は水素原子または炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基; k は $2\sim 1$ 1 の整数、mは $1\sim 5$ の整数、n は $5\sim 1$ 8 の整数である。 $\{(R^1O)_m / (R^2O)_n\}$ の付加形式はブロックでもランダムでもよい。]

【発明の実施の形態】

【 O O O 5 】 本発明の冷凍機用潤滑油基油は、下記の一般式 (1) で表されるポリエーテル化合物 (A) からなることを特徴とし、具体的には、環状アミド化合物 (a) のアルキレンオキシド付加物 (A 1)、またはこの (A 1)のアルキルエーテル化物 (A 2)である。この (A)は (A 1)または (A 2)のそれぞれ単独でもよいし、 (A 1)と (A 2)の混合物でもよい。

[化3]

[As for R1 butylene group or cyclohexene group of straight or branched; as for R2the alkylene group of carbon number 2 or 3; as for R3 hydrogen atom or carbon number 1 to 4 alkyl group; asfor k integer of 2 to 11, as for minteger of the 1 to 5, as for n it is a integer of 5 to 18. { addition form of (R1 O) m/(R2 O)n} with block and is good with therandom]

< Embodiment of Invention >

[0005] Lubricating oil base oil for refrigerator of this invention designates that it consists of the polyether compound (A) which is displayed with below-mentioned General Formula (1) as feature, concretely, it is a alkylene oxide adduct (A1) of cyclic amide compound (a), or a alkyl etherified product (A2) of this (A1). This (A) (A1) or is good even with respective alone of (A2) and, (A1) with it is good even with blend of (A2).

[Chemical Formula 3]

$$(CH_2)_{x}-CO-N-\{(R^1O)_{m}/(R^2O)_{n}\}-R^3$$

[R¹は直鎖もしくは分岐のブチレン基またはシクロヘキセン基: R²は炭素数 2 または 3 のアルキレン基: R³は水素原子または炭素数 $1 \sim 4$ のアルキル基: kは $2 \sim 1$ 1 の整数、mは $1 \sim 5$ の整数、nは $5 \sim 1$ 8 の整数である。 $\{(R^{1}O)_{m} / (R^{2}O)_{n}\}$ の付加形式はブロックでもランダムでもよい。 $\}$

【0006】(A1)または(A2)の原料となる環状アミド化合物(a)とは、アミド基の窒素原子とカルボニル基の炭素原子とを環内に有する化学構造をもち、kが2~11である4~13員環、好ましくはkが3~5である5~7員環のアミド化合物である。例えば、2-ピロリドン、 ϵ -カプロラクタム、 β -プロピオラクタム、2-ピペリドン、ヘプトラクタム、ラウリンラクタムおよびこれらの混合物等が挙げられ、好ましいものは、2-ピロリドンおよび ϵ -カプロラクタムである。

[As for R1 butylene group or cyclohexene group of straight or branched; as for R2the alkylene group of carbon number 2 or 3; as for R3 hydrogen atom or carbon number 1 to 4 alkyl group; asfor k integer of 2 to 11, as for minteger of the 1 to 5, as for n it is a integer of 5 to 18. { addition form of (R1 O) m/(R2 O)n} with block and is good with therandom]

[0006] (A1) Or cyclic amide compound (a) which becomes start ing material of (A2) is amide compound of the5 to 7-member ring where 4 to 13-member ring and preferably k where k is 2 to 11 withthe chemical structure which possesses with nitrogen atom of amide group and carbon atom of the carbonyl group in endocyclic, are 3 to 5. Those to which you can list for example 2 - pyrrolidone, -caprolactam, - propiolactam, the2 - piperidone, hepto lactam, lauryl lactam and these blend, etc are desirable are the2 - pyrrolidone and - caprolactam

【0007】一般式(1)におけるR10の原料としては、1、2-ブチレンオキシド、2、3-ブチレンオキシド、イソブチレンオキシド、シクロヘキセンオキシド等が挙げられ、これらは併用してもよく、重合形式はランダムでもブロックでもよい。-R10-基の具体例としては下記の化学構造で表されるものである。

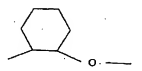
[0007] You can list 1,2 - butylene oxide , 2,3 - butylene oxide , isobutylene oxide and cyclohexene oxide etc as the starting material of R1 O in General Formula (1), are possible to jointly use these, the polymerization form with random and is good with block. It is something which is displayed with belowmentioned chemical structure as the embodiment of - R1 O - basis.

[0008]

【化4】

[8000]

[Chemical Formula 4]



【0009】これらのうち、好ましくは1.2ーブチレンオキシド、イソブチレンオキシドおよびこれらの併用であり、さらに好ましくは1.2ーブチレンオキシドである。

【OO10】一般式(1)におけるR²Oの原料となる炭素数2および3のアルキレンオキシドとしては、エチレンオキシド(EO)、プロピレンオキシド(PO)が挙げられ、これらは併用してもよく、重合形式はランダムでもブロックでもよい。好ましくはPO単独である。

【〇〇11】一般式(1)におけるR3は水素原子または 炭素数1~4のアルキル基であり、炭素数1~4のアル キル基としてはnーブチル基、イソプチル基、tort ープチル基、プロピル基、イソプロピル基、エチル基、 メチル基が挙げられる。これらのうちで好ましくは、水 素原子とメチル基のものである。炭素数が5以上ではハ イドロフルオロカーボンとの相溶性が悪くなる。

【0012】一般式(1)で示される(A1)または(A2)の数平均分子量は200~2000であり、好ましくは300~1500である。200未満では潤滑性が悪く、2000を超えるとハイドロフルオロカーボンとの相溶性が悪くなる。

【0013】一般式 (1) で示される (A1) または (A2) の動粘度は40℃で通常5~200cStであり

[0009] Among these, it is a preferably 1,2 - butylene oxide, a isobutylene oxide and these combined use, furthermore is a preferably 1,2 - butylene oxide.

[0010] You can list ethylene oxide (EO) and propylene oxide (PO) as alkylene oxide of carbon number 2 and the 3 which become starting material of R2 O in General Formula (1), are possible to jointly use these, polymerization form with random and is good with the block. It is a preferably PO alone.

[0011] R3 in General Formula (1) is hydrogen atom or carbon n umber 1 to 4 alkyl group, you can list then-butyl group, isobutyl group, t-butyl group, propyl group, isopropyl group, ethyl group and the methyl group as carbon number 1 to 4 alkyl group. It is things such as preferably, hydrogen atom and methyl group among these. carbon number with 5 or greater compatibility of hydrofluorocarbon becomes bad.

[0012] It is shown with General Formula (1), (A1) or number average molecular weight of (A2) is 200 to 2000, is the preferably 300 to 1500. Under 200 lubricity becomes bad, when it exceeds 2000, the compatibility of hydrofluorocarbon bad.

[0013] It is shown with General Formula (1), (A1) or kinematic viscosity of (A2) is 5 to 200 cStusually with 40 °C, is

、好ましくは19~75cStである。5cSt未満では潤滑性が不足し、200cStを越えると冷凍機への機械的な負荷が大きくなる。

【0014】本発明のアルキレンオキシド付加物(A1)は下記の関係式(I)および(II)を満足することが好ましい。 $6 \leq m+n \leq 19$

(1)

0.
$$0.5 \le m/(m+n) \le 0.4$$
 (II)

(1) 式において、 (m+n) が 6 未満の場合は電気絶縁性が低下する。 19 を超えると粘度が高くなり、ハイドロフルオロカーボンとの相溶性も低下する。 さらに、好ましいのは、 $8 \le m+n \le 17$ である。また、(11)式においてm/(m+n)の値が0. 05 未満の場合は電気絶縁性が低くなり、0. 4 を超えるとハイドロフルオロカーボンとの相溶性が低下する。 さらに、好ましいのは、0. $06 \le m/$ (m+n) ≤ 0 . 3 である。

【〇〇15】本発明のアルキルエーテル化物(A2)は下記の関係式(III)および(IV)を満足することが好ましい。

0. $0.4 \le m/(m+n) \le 0.5$

(III) 式において、(m+n) が 6 未満の場合は電気絶縁性が低下する。 23 を超えると粘度が高くなり、ハイドロフルオロカーボンとの相溶性も低下する。さらに、好ましいのは、 $8 \le m+n \le 19$ である。また(IV)式においてm/(m+n) の値が 0.04 未満の場合は電気絶縁性が低くなり、0.5 を超えるとハイドロフルオロカーボンとの相溶性が低下する。さらに、好ましいのは、 $0.05 \le m/(m+n) \le 0.4$ である。

【〇〇16】本発明における(A1)の製造は、通常、環状アミド化合物(a)に触媒の存在下でアルキレンオキシドを付加することによって行われる。この際にR〇単位を構成するブチレンオキシドもしくはシクロヘキセンオキシドと、R〇単位を形成するエチレンオキシドもしくはプロピレンオキシドとの付加順序は特に限定されず、また、付加形式もブロックでもよいし、ランダムでもよい。触媒としては、アルキレンオキシドの付加に通常用いられる公知の触媒でよく、例えば、水酸化物(KOH、NaOH、CsOHなど)、アルカリ金属(Naなど)あるいはその水素化物(NaHなど)などが挙げられる。

preferably 19 to 75 cSt. Under 5 cSt lubricity becomes insufficient, when it exceeds the 200 cSt, mechanical load to refrigerator becomes large.

[0014] As for alkylene oxide adduct (A1) of this invention it is desirable to satisfy the below-mentioned relationship (I) and (II). 6 m + n 19 (I)

$$0.05 \text{ m/(m+n)} 0.4$$
 (II)

(I) In formula, when (m+n) is under 6, electrically insulating property decreases. When it exceeds 19, viscosity becomes high, also compatibility of the hydrofluorocarbon decreases. Furthermore, fact that it is desirable is $8\ m+n\ 17$. In addition, when value of m'(m+n) is under 0.05 in Formula (II), the electrically insulating property becomes low, when it exceeds 0.4, compatibility of thehydrofluorocarbon decreases. Furthermore, fact that it is desirable is 0.06 $m'(m+n)\ 0$.

[0015] As for alkyl etherified product (A2) of this invention it is desirable to satisfy the below-mentioned relationship (III) and (IV).

$$6 \text{ m+n } 23$$
 (III)

$$0.04 \text{ m/(m+n)} 0.5$$
 (IV)

(III) In formula, when (m+n) is under 6, electrically insulating property decreases. When it exceeds 23, viscosity becomes high, also compatibility of the hydrofluorocarbon decreases. Furthermore, fact that it is desirable is $8\ m+n\ 19$. In addition when value of m'(m+n) is under 0.04 in Formula (IV), the electrically insulating property becomes low, when it exceeds 0.5, compatibility of the hydrofluorocarbon decreases. Furthermore, fact that it is desirable is 0.05 $m'(m+n)\ 0$.

[0016] Production of (A1) in this invention is done usually, by addingthe alkylene oxide to cyclic amide compound (a) under existing of catalyst. addition sequence of butylene oxide or cyclohexene oxide and forms R2 O unit ethylene oxide or propylene oxidewhich form R1 O unit in this case especially is not limited, inaddition, also addition form is good even with block and, it is goodeven with random. As catalyst, it is possible to be a catalyst of public knowledge which, is usually used for addition of alkylene oxide, for example hydroxide (Such as KOH, NaOH and CsOH), alkali metal (Such as Na) or hydride (Such as NaH) etc can list.

【0017】本発明における(A2)の製造は、既に得られた(A1)の末端の水酸基をアルカリの存在下で、ハロゲン化アルキル(塩化メチル、臭化メチル、ヨウ化メチル、塩化プロピルなど)や硫酸ジアルキル(硫酸ジメチルなど)のアルキル化剤によりアルキル化することによって行われる。

【〇〇18】本発明の冷凍機用潤滑油基油には、酸化防止剤(フェノール系、アミン系およびリン系など)、極圧剤(硫黄系およびリン系など)、金属不活性化剤(ベンゾトリアゾールおよびメルカプトベンゾチアゾールなど)および防錆剤などの各種添加剤を加えてもよい。

[0019]

【実施例】以下の実施例によって本発明を詳細に説明するが、本発明はこれに限定されるものではない。なお、ハイドロフルオロカーボンとの相溶性は、高温臨界温度は、一40℃~60℃において冷凍機用潤滑油基油とRー410Aを重量比20/80の割合でガラスチューブに封入し、分離するまでの温度を測定した。温度が高い方が相溶性がよい。また、体積抵抗率は、JIS C2101に準拠し、実施例と比較例の化合物の25℃での体積抵抗率を測定した。

【0020】製造例1

【0021】製造例2

ガラス製オートクレーブにε-カプロラクタム113g(1.0モル)とKOHO.63gを仕込み、耐圧滴下ロートから1、2ーブチレンオキシド72g(1.0モル)を105で1時間かけて滴下した。その後、105で3時間熟成した。次に耐圧滴下ロートからプロピ

[0017] Production of (A2) in this invention hydroxy group of e nd of (A1) which is already acquired under existing of alkali, is done doingthe alkyl halide (Such as methyl chloride, methyl bromide, methyl iodide and propyl chloride) and with alkylation agent of dialkyl sulfate (Such as dimethyl sulfate) by alkylation.

[0018] antioxidant (Such as phenol type, amine type and phosphorus type), extreme-pressure additive (Such as sulfurous and phosphorus type), including metal inactivator (Such as benzotriazole and mercaptobenzothiazole) and rust inhibitor or other various additives it is good to lubricating oil base oil for refrigerator of this invention.

[0019]

[Working Example(s)] This invention is explained in detail with Working Example below, but this invention is not something which is limited in this. Furthermore , you appraised compatibility of hydrofluorocarbon, bymeasuring high temperature critical temperature. Until lubricating oil base oil and R - 410A for refrigerator it encloses high temperature critical temperature,into glass tube at ratio of weight ratio 20/80 in - 40 °C to 60 °C, separates temperaturewas measured. One where temperature is high compatibility is good. In addition, volume resistance conformed to JIS C2101, measured volume resistance withthe 25 °C of compound of Working Example and Comparative Example.

[0020] Production Example 1

You inserted -caprolactam 113g(1.0 mole) and KOH 0.76g in glass autoclave, from pressure resistant dropping funnel the lour applied 1,2 - butylene oxide 72g(1.0 mole) with 105 °C and dripped. after that, 3 hours it matured with 105 °C. From pressure resistant dropping funnel 3 3 hours applying propylene oxide 760g(13.1 mole) next with 105 °C, itdripped. after that, 10 hours it matured with 130 °C, cooled. Furthermore, methyl chloride 60.6g(1.2 mole) was dripped with 80 °C including powder NaOH80g(2.0 mole). after that, caustic soda of excess salt which is formedthe separating was removed with water wash. It treated organic layer with adsorption agent, filtered, after vacuum dehydration, the 1,2-butylene oxide 1.0 mole of -caprolactam, acquired terminal methyl etherified product 920g(A2 - 1) of propylene oxide 13.1 mole block addition product.

[0021] Production Example 2

You inserted -caprolactam 113g(1.0 mole) and KOH 0.63g in glass autoclave, from pressure resistant dropping funnel the lhour applied 1,2 - butylene oxide 72g(1.0 mole) with 105 °C and dripped. after that, 3 hours it matured with 105 °C. From pressure resistant dropping funnel 2 5 hours applying

レンオキシド597g(10.3モル)を105℃で25時間かけて滴下した。その後、130℃で10時間熟成し、冷却した。さらに、粉末状NaOH80g(2.0モル)を加え、80℃で塩化メチル60.6g(1.2モル)を滴下した。その後、過剰の苛性ソーダと生成した塩を水洗により分液除去した。有機層を吸着処理剤で処理し、減退し、減圧脱水後、 ε ーカプロラクタムの1、2ープチレンオキシド1.0モル、プロピレンオキシド10.3モルブロック付加物の末端メチルエーテル化物764g(A2-2)を得た。

【0022】 製造例3

ガラス製オートクレーブにε-カプロラクタム 1 1 3 g (1. 0モル)とKOHO. 7 6 g を仕込み、耐圧滴 ロートからプロピレンオキシド 7 6 O g (13. 1 3 0 ℃で3 3 時間かけて滴下した。その後、1 3 0 ℃で1 0時間熟成した。次に耐圧滴下ロートから 1 2 ーブチレンオキシド 7 2 g (1. 0モル)を 1 0 5 ℃で1時間かけて流下した。その後、1 3 0 ℃で1 0 時間 かけて流下した。その後、1 3 0 ℃で1 0 時間 かけて流下した。その後、1 3 0 ℃で1 0 時間 かけて流下した。その後、1 3 0 ℃で1 0 時間 2 . 0 モル)を流下した。その後、過剰の苛性 2 と 理 成した塩を水洗により分液除去した。有機層を吸列クレンオキシド1. 0 モルブロック付加物の末端メチルエーテル化物 9 2 O g (A 2 - 3)を得た。

【0023】製造例4

【0024】製造例5

ガラス製オートクレーブにε-カプロラクタム113g (1.0モル)とKOHO.70gを仕込み、耐圧滴下 ロートから1.2ーブチレンオキシド166g(2.3 モル)とプロピレンオキシド650g(11.2モル) の混合物を105℃で30時間かけて滴下した。その後 propylene oxide 597g(10.3 mole) next with 105 °C, itdripped. after that, 10 hours it matured with 130 °C, cooled. Furthermore, methyl chloride 60.6g(1.2 mole) was dripped with 80 °C including powder NaOH80g(2.0 mole). after that, caustic soda of excess salt which is formedthe separating was removed with water wash. It treated organic layer with adsorption agent, filtered, after vacuum dehydration, the 1,2 - butylene oxide 1.0 mole of -caprolactam, acquired terminal methyl etherified product 764g(A2 - 2) of propylene oxide 10. 3 mole block addition product.

[0022] Production Example 3

You inserted -caprolactam 113g(1.0 mole) and KOH 0.76g in glass autoclave, from pressure resistant dropping furnel the 3 hours applied propylene oxide 760g(13.1 mole) with 105 °C and dripped. after that, 10 hours it matured with 130 °C. From pressure resistant dropping furnel 1 hour applying 1,2 - butylene oxide 72g(1.0 mole) next with 105 °C, itdripped. after that, 10 hours it matured with 130 °C, cooled. Furthermore, methyl chloride 60.6g(1.2 mole) was dripped with 80 °C including powder NaOH80g(2.0 mole). after that, caustic soda of excess salt which is formedthe separating was removed with water wash. It treated organic layer with adsorption agent, filtered, after vacuum dehydration, thepropylene oxide 13.1 mole of -caprolactam, acquired terminal methyl etherified product 920g(A2 - 3) of 1,2 - butylene oxide 1.0 mole block addition product.

[0023] Production Example 4

You inserted -caprolactam 113g(1.0 mole) and KOH 0.40g in glass autoclave, from pressure resistant dropping furnel thel hour applied isobutylene oxide 72g(1.0 mole) with 105 °C and dripped. after that, 3 hours it matured with 105 °C. From pressure resistant dropping furnel 2 0 hour applying propylene oxide 31 9g(5.5 mole) next with 105 °C, itdripped. after that, 10 hours it matured with 130 °C, cooled. Furthermore, methyl chloride 60.6g(1.2 mole) was dripped with 80 °C including powder NaOH80g(2.0 mole). after that, caustic soda of excess salt which is formedthe separating was removed with water wash. It treated organic layer with adsorption agent, filtered, after vacuum dehydration, theisobutylene oxide 1.0 mole of -caprolactam, acquired terminal methyl etherified product 497g(A2 - 4) of propylene oxide 5.5 mole block addition product.

[0024] Production Example 5

You inserted -caprolactam 113g(1.0 mole) and KOH 0.70g in glass autoclave, from pressure resistant dropping funnel the 30 hour applied blend of 1,2 - butylene oxide 166g(2.3 mole) and propylene oxide 650g(11.2 mole) with 105 °C and dripped. after that, 10 hours it matured with 130 °C, cooled.

、130℃で10時間熟成し、冷却した。さらに、粉末 状NaOH80g(2.0モル)を加え、80℃で塩化 メチル60.6g(1.2モル)を滴下した。その後、 過剰の苛性ソーダと生成した塩を水洗により分液除去し た。有機層を吸着処理剤で処理し、遮過し、減圧脱水後 、εーカプロラクタムの1、2ーブチレンオキシド2.3モル、プロピレンオキシド11.2モルランダム付加 物の末端メチルエーテル化物906g(A2-5)を得 た。

【0025】製造例6

【0026】製造例7

1リットルのガラス製オートクレーブに ε -カプロラクタム113g(1.0モル)とKOH1.0gを仕込み、耐圧滴下ロートからシクロヘキセンオキシド98g(1.0モル)を105℃で4時間かけて滴下した。その後、130℃で20時間熟成した。次に耐圧滴)を105℃で40時間かけて滴下した。その後、130℃で20時間熟成し、冷却後、吸着処理剤で残存アルカリロクを吸着した後、濾過し、 ε -カプロラクタムのシクへを吸着した後、濾過し、 ε -カプロピレンオキシド1.0モル、プロピレンオキシド7.0モルブロック付加物590g(A1-1)を得た。

【0027】比較例1

ガラス製オートクレーブにεーカプロラクタム113g (1.0モル)とKOHO.83gを仕込み、耐圧滴下ロートからプロピレンオキシド928g (16モル)を105℃で30時間かけて滴下した。その後、130℃で10時間熟成し、冷却した。さらに、粉末状NaOH80g (2.0モル)を加え、80℃で塩化メチル60.6g (1.2モル)を滴下した。その後、過剰の苛性ソーダと生成した塩を水洗により分液除去した。有機層を吸着処理剤で処理し、減圧脱水後、εーカプロラクタムのプロピレンオキシド16モル付加物の末端

Furthermore, methyl chloride 60.6g(1.2 mole) was dripped with $80 \,^{\circ}\text{C}$ including powder NaOH80g(2.0 mole). after that, caustic soda of excess salt which is formed the separating was removed with water wash. It treated organic layer with adsorption agent, filtered, after vacuum dehydration, the 1,2-butylene oxide 2.3 mole of -caprolactam, acquired terminal methyl etherified product 906g(A2-5) of propylene oxide 11. 2 mole random addition product.

[0025] Production Example 6

You inserted 2 - pyrrolidone 85.1g(1.0 mole) and KOH 0.80g in glass autoclave, from pressure resistant dropping furnel the lour applied isobutylene oxide 72g(1.0 mole) with 105 °C and dripped. after that, 3 hours it matured with 105 °C. From pressure resistant dropping furnel 3 5 hours applying propylene oxide 841g(14.5 mole) next with 105 °C, itdripped. after that, 10 hours it matured with 130 °C, cooled. Furthermore, methyl chloride 60.6g(1.2 mole) was dripped with 80 °C including powder NaOH80g(2.0 mole). after that, caustic soda of excess salt which is formed the separating was removed with water wash. It treated organic layer with adsorption agent, filtered, after vacuum dehydration, the 1,2 - butylene oxide 1.0 mole of 2 - pyrrolidone, acquired terminal methyl etherified product 972g(A2 - 6) of propylene oxide 14.5 mole block addition product.

[0026] Production Example 7

You inserted -caprolactam 113g(1.0 mole) and KOH 1.0g in glass autoclave of 1 liter, from the pressure resistant dropping funnel 4 hours applied cyclohexene oxide 98g(1.0 mole) with 105 °C and dripped. after that, 2 0 hour it matured with 130 °C. From pressure resistant dropping funnel 4 0 hour applying propylene oxide 406g(7.0 mole) next with 105 °C, itdripped. after that, 2 0 hour it matured with 130 °C, aftercooling, after adsorbing, it filtered residual alkaline component with adsorption agent, the cyclohexene oxide 1.0 mole of caprolactam, acquired propylene oxide 7.0 mole block addition product 590g(A1 - 1).

[0027] Comparative Example 1

You inserted -caprolactam 113g(1.0 mole) and KOH 0.83g in glass autoclave, from pressure resistant dropping furnel the 30 hour applied propylene oxide 928g(16 mole) with 105 °C and dripped. after that, 10 hours it matured with 130 °C, cooled. Furthermore, methyl chloride 60.6g(1.2 mole) was dripped with 80 °C including powder NaOH80g(2.0 mole). after that, caustic soda of excess salt which is formed the separating was removed with water wash. It treated organic layer with adsorption agent, filtered, after vacuum dehydration, acquired terminal methyl etherified product 1010g(B1) of

メチルエーテル化物1010g(B1)を得た。

【0028】比較例2

ガラス製オートクレーブにプロピレングリコール76g(1.0モル)とKOH3.7gを仕込み、耐圧滴下の下のプロピレンオキシド1392g(24モル)を105℃で15時間かけて滴下した。その後、130℃で10時間熟成し、冷却した。さらに、粉末状NaOH160g(4.0モル)を加え、80℃で塩化メチル121.2g(2.4モル)を滴下した。その後、過剰の苛性ソーダと生成した塩を水洗により分液除去した。プロピソーダと生成した塩を水洗により分液除去した。プロピレングリコールのプロピレンオキシド24モル付物の末端メチルエーテル化物1436g(B2)を得た。

【0029】実施例1~7、比較例1~2

表1の冷凍機用潤滑油基油を作成した。40℃での動粘度(cSt)、R-410Aと冷凍機用潤滑油基油が分離する高温臨界温度、体積抵抗率を測定し、その結果を表1に示す。本発明の冷凍機油組成物は高温臨界温度が高く、すなわちR-410Aとの相溶性がよい。さらに体積抵抗率も大きく、すなわち電気絶縁性も高いことが判る。

[0030]

【表 1】

propylene oxide 16 mole adduct of -caprolactam

[0028] Comparative Example 2

You inserted propylene glycol 76g(1.0 mole) and KOH 3.7g in glass autoclave, from pressure resistant dropping funnel the 15 hours applied propylene oxide 1392g(24 mole) with 105 °C and dripped. after that, 10 hours it matured with 130 °C, cooled. Furthermore, methyl chloride 121.2g(2.4 mole) was dripped with 80 °C including powder NaOH160g(4.0 mole). after that, caustic soda of excess salt which is formedthe separating was removed with water wash. It treated organic layer with adsorption agent, filtered, after vacuum dehydration, acquired terminal methyl etherified product 1436g(B2) of propylene oxide 24 mole adduct of propylene glycol.

[0029] Working Example 1 to 7 and Comparative Example 1 to 2

Lubricating oil base oil for refrigerator of Table 1 was drawn up. kinematic viscosity (cSt) with 40 °C, high temperature critical temperature and volume resistance which R - 410A and the lubricating oil base oil for refrigerator separate are measured, result is shown in the Table 1. refrigerator oil composition of this invention high temperature critical temperature is high, namely compatibility of the R - 410A is good. Furthermore also volume resistance is large, namely it understands that also the electrically insulating property is high.

[0030]

[Table 1]

基油	1	動粘度 (cSt)	l	高温臨界温度 (℃)	l 	体積抵抗率 (Ω·cm)
 実施例1 A 2 -	1	64	. — - 	38	ı	3. 2×10^{12}
実施例2 A 2 -		5 4	ì	4 5		1. 6×10^{12}
実施例3 A2-		64	1	38	-	3. 1×10^{12}
実施例4 A2-		5 9	1	5 1	- 1	1. 6×10^{12}
実施例5 A2-		6 8	l	38	1	1. 6×10^{12}
実施例6 A2-		6 0	1	3 6		2. 0×10^{12}
実施例7 A1-		70	1	3 9	- 1	1. 1×10^{12}
比較例1 B-1	1	6 4		4 2	1	4. 0×10^{11}
比較例2 B-2	1	5 5	-	14	-	3. 2×10^{11}

【〇〇31】本発明の実施例1~7のいずれもハイドロ

[0031] In each case of Working Example 1 to 7 of this inventi

フルオロカーボン(R-410A)との相溶性(高温臨界温度が高い)、体積抵抗率の点で優れている。それに対して、比較例1は体積抵抗率が不十分である。また、比較例2は高温臨界温度が低いために相溶性が不十分であり、体積抵抗率も不十分である。

[0032]

【発明の効果】本発明の冷凍機潤滑油用基油は、ハイドロフルオロカーボン冷媒との相溶性が優れ、かつ、電気特性に優れているため、圧縮型冷凍機用の潤滑油基油として極めて好適である。

on compatibility (high temperature critical temperature is high) of thehydrofluorocarbon (R - 410A), it is superior in point of volume resistance. Vis-a-vis that, Comparative Example 1 volume resistance is insufficient. In addition, as for Comparative Example 2 compatibility is insufficient because high temperature critical temperature is low, also volume resistance is insufficient.

[0032]

[Effects of the Invention] Because as for base oil for refrigerato r lubricating oil of this invention, compatibility of the hydrofluorocarbon coolant is superior, at same time, is superior in electrical property, quiteit is ideal as lubricating oil base oil for compressing type refrigerator.